No title available

Publication number:

SU519449

Publication date:

1976-06-30

Inventor:
Applicant:
Classification:

Classification:
- international:

C08L59/00; C08L59/00; (IPC1-7): C08L59/00

- European:

Application number:

SU19731885809 19730220

Priority number(s):

SU19731885809 19730220

Report a data error here

Abstract not available for SU519449

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Союз Советских Социалистических Республик



Государственный комитет Совята Министрев СССР по делам изобрятений и открытий

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

- (61) Дополнительное к авт. свид-ву
- (22) Заявлено 20.02.73 (21) 1885809/05
- с присоединением заявки № -
- (23) Приоритет
- (43) Опубликовано 30.06.76 Бюллетень №24
- (45) Дата опубликования описания 09.09.76

(11)519449

C

Воесою вная ватектно-тохническах фебакатам М.Э.А

(51) М. Кл.² С 08 L 59/00

(53) УДК 678.644¹ 141--194¹ 342¹ 5(088.8)

(72) Авторы изобретения М. В. Цебренко, Т. И. Аблазова, А. В. Юдин и Г. В. Виноградов

(71) Заявитель

Киевский технологический институт легкой промышленности

(54) ТЕРМОПЛАСТИЧНАЯ ФОРМОВОЧНАЯ КОМПОЗИЦИЯ

1

Изобретение относится к термопластич ным формовочным композициям и может быть использовано в промышленности пластмасс и синтетических волокон.

Известна термопластичная композиция, 5 состоящая из полиоксиметилена, термоста-билизатора — дициандиамида, антиоксиданта — 2,2¹—метилен—бис (4—метил—6—трет—бутилфе—нола) и высококипящих фракчий тяжелых уг—певодородов нефти в качестве агента, вызы—10 вающего снижение вязкости расплава и температуру плавления полимера [1].

Однако эти агенты обладают невысожими пластифицирующими показателями, вызывают окрашивание изделий, приготовленных из ком-5 позиции, плохо совмещаются с полиоксиме—тилегом.

Целью изобретения является устранение этих недостатков и улучшение реологических свойств композиции. 20

Эта цель достигается применением в качестве агента, вызывающего снижение вязкости расплава и температуры плавления полимера, эпоксидных смол молекулярного веса 200-600. При этом компоненты компо-

2

зиции берутся в следующем соотношении, вес. %:

 Эпоксидная смола
 5-50

 Термостабилизатор
 0,25-1

 Антноксидант
 0,25-1

 Полиоксиме тилен
 Ос тально

Применение эпоксидных смол позволяет уменьшить вязкость расплава полиоксиметилена (ПОМ) в 1,2-10 раз и температуру плавления полимера — на 5-11°C.

Ниже приводятся примеры приготовления композиции на основе полкоксиметилена и эпоксидных смол, а также высокожипящих фракций тяжелых углеводородов нефти.

Применялся ПОМ, представляющий собой сополимер формальдегида с 2% 1,3-диоксолана и имеющий характеристическую вязкость (в диметилформамиде при температуре 150°С) 0,56, что соответствует молекулярному весу 52000. Для повышения уотойчивости полимера к термоожисли тельной деструкции в ПОМ вводилась стабилизируюшая композиция, содержащая 0,5% дициандиамида и 0,5% 2,2¹-метилен-бис-(4-метил-6-трет-бутилфенола) от веса полимера.

Состав композиций во всех случаях дан в весовых процентах.

Пример 1. Стабилизированный вышеуказанным способом порошкообразный
ПОМ смешивали с растворенной в ацетоне
эпоксидной смолей ЭД-6 в одном случае и
с растворенными в гептане высококилящими
фракциями тяжелых углеводородов нефти —
в другом. Соотношение ПОМ и ЭД-6 составляло 93:7 и 80:20, а соотношение
ПОМ и фракций нефти (фН) 98:2 и 93:7.
Смеси интенсивно перемешивались до полного испарения растворителя и сушились и
до постоянного веса. Высококилящие фракции нефти в количестве, большем 7%, не

совмещаются с ПОМ и просто выдавливаются из расплава при переработке, деная процесс переработки неустойчивым.

О влиянии указанных добавок на свойства расплава ПОМ судили по реологическим характеристикам (вязкости, режиму течения). Режим течения, характеризующий степень отклонения от закономерностей течения ньютоновской жидкости, определяли по тангенсу угла наклона касательной в данной точке кривой течения. Температуру плавления определяли методом дифференциально-термического анализа. Результаты представлены в табл. 1.

Таблица 1

Реологические свойства расплава, непластифицированного и пластифицированного ПОМ при 190° С и напряжении сдвига $4.0 \cdot 10^{\circ}$ дин/см

Состав композиции вес.%	Вязкость расплава, пз	Режим течения	Эффект пласти- фикации	Температура плавления, ^о С
ПОМ	9000	1,3	-	171
ПОМ + 2% ФН	7800 [°]	1,3	1,15	170
ПОМ + 7% ФН	7500	1,3	1,20	170
пом + 7% эд-6	6200	1,1	1,45	167
пом + 20% эд-6	4300	1,1	2,00	165

^{*)} Указанные условия определения реэлогических характеристик близки к условиям, при которых ведется переработка ПОМ в волокна.

Данные представленные в табл. 1, показывают, что при введении в ПОМ ФН достигается незначительный пластифицирующий эффект (по сравнению с эпоксидной смолой), когорый, по сути, не меняется с увеличением содержания ФН от 2 до 7%. Дальнейшее увеличение содержания ФН приводит к тому, что добавка (как ограниченно совместимая) выдавливается из расплава (при переработке или в процессе измерения вязкости), и поэтому никакого дальнейшего пластифицирующего влияния не оказывает. Таким образом, при введении ФН в расплав ПОМ максимальный эффект снижения вязкости составляет 20%. Температура плавления ПОМ под влиянием ФН практически не меняется (табл. 1) - изменения находятся в пределах ошибки опыта. При введении же ЭД-6 вязкость расплава ПОМ значительно (в 1,45• 2 раза) снижается, а режим течения приближается к ньютоновскому. Оба эти момента важны при переработке (особенно при прядении волокна).

Пример 2. По методике, указанной в примере 1, получали композиции ПОМ++50% ЭД-6 и ПОМ+50% ФН.

Представители жирного ряда ограниченно (в количестве 0,5-2%) совместимы с полиоксиметиленом в расплаве, поэтому нельзя достичь большого эффекта в снижении вязкости. Действительно, смесь ПОМ+50% ФН при температурах переработки не представляет собой единую композицию, а является двухфазной системой, из которой вытекает избыточное (несовмещающееся) количество ФН в процессе переработки или в процессе измерения вязкости. Остаточное содержание

^{**)}Эффект пластификации оценивали как отношение вязкости расплава непластифицированного полимера к вязкости пластифицированного.

фН в смеси составляет 5-7%, что обуславпивиет снижение вязкости расплава в 1,2 ра-

При содержании же ЭД-6 в количестве 50% наблюдалась ее полная совместимость

с ПОМ в расплаве, несмотря на го, что эпоксидные смолы, с точки эрения строения, близки к слабополярным представителям жирного ряда. Реологические свойства расплава 5 композиций представлены в табл. 2.

Таблица 2

Реологические свойства расплава, непластифицированного и пластифицированного ПОМ при температуре 190°С и напряжении сдвига 4,0.10 дин/см

	Состав композиции, вес. %	Вязкость расплава, пз	Режим течения	Эффект пластифи- кации	Температура плавления, °С
†	TOM	9000	1,3	-	171
	ПОМ ПОМ + 50% ФН **)	7500	1,3	1,20	170
	ПОМ + 50% ЭД-6	850	1,1	10	160

*) Пластифицирующее влияние оказывают голько остающиеся в расплаве ПОМ 5-7% ФН, остальное количество вытекает.

Добавление 50% эпоксидной смолы обеспечивает высокий пластифицирующий эффект (табл. 2), что позволяет переработать образцы ПОМ повышенной вязкости расплава. Понижение температуры плавления на 11°C двет возможность перерабатывать ПОМ при более низких температурах, что обеспечивает повышенную термическую стойкость расплева ПОМ.

Пример 3. Композиции ПОМ+10% ЭД-6, ПОМ+5 ФН, ПОМ+10% с -5ро∷нафталина, а также исходный ПОМ перерабатывались в волокна на обычной прядильной машине шнекового типа. При температуре 20 150°С и скорости вытяжки 50 м/мин про-с водили термоориентационное вытягивание волокон. Физико-механические показатели волокон приведены в табл. 3.

35

аблица З

Свойства волокон без отмывки пластификатора

Состав прядильной композиции, вес.%	Максимально воз- можная кратность термоориентацион- ного выгягивания	Разрывная прочность, кгс/мм ²	Удлине- ние, %	Начальный модуль, кгс/мм 2
ПОМ	10	93	9	1300
ПОМ + 5% ФН *)	10	70	13	1000
ПОМ + 10% «-бромнафталина	11	55	15	700
пом + 10% эд-6	12	100	11	1600

Композиции, содержащие больше 5% ФН, в волокна не перерабатываются, наблюдаются частые обрывы из-за включений несовмещающейся доли ФН.

Из данных табл. З видно, что полиоксчметиленовое волокно, содержащее такие пластификаторы, как ФН или с. -бромнафталин, характеризуется ниэкими физико-механическими показателями по сравнению с волокном на основе композиции ПОМ+10%

- ЭД-6, а также по сравнению с волокном из исходного ПОМ. Таким образом, при применении в качестве пластификаторов фракций нефти или других ниэкомолекулярных органических соеди зений (например, о -бромнафталина) в технологический процесс фор-

. 15

7

мования волокна необходимо вводить стадию отмывки пластификатора из волокна. После отмывки указанных пластификаторов физикомеханические свойства волокна заметно улучшаются, однако, как прочность, так и начальный модуль все же остаются ниже, чем у волокна из исходного ПОМ.

Введение в ПОМ 10% ЭД-6, понижая вязкость расплава при формировании, не приводит к снижению физико-механических свойсти волокна, в результате чего отпадает специальная стадия отмывки пластификатора из

готового волокна.

формула изобретения

Термопластичная формовочная композиция, состоящая из полиоксиметилена, термоста-билизатора-дициандиамида, антиоксиданта-

1-2,2 -метилен-бис-(4-метил-6-трет-бутилфенола) и агента, вызывающего снижение вязкости расплава и температуры плавления полимера, отличающаяся тем,

что, с целью улучшения реологических свойств композиции, в качестве агента, вызывающего снижение вязкости расплава и температуры плавления полимера, применены эпоксидные смолы молекулярного веса 200-600 и компоненты композиции взяты

в следующем соотношении, вес.%:

 Эпоксидная смола
 5-50

 Термостабилизатор
 0,25-1

 Антиоксидант
 0,25-1

 Полиоксиметилен
 Остальное

Источники информации, принятые во внимание при экспертизе:

1. Авт.св. СССР № 167950, 1965, кл. С 08 G 37/02.

Составитель В. Филимонов
Редактор Е. Шепелева Техред: М. Лякович Корректер И. Гоксич.

Заказ'3235/554 Тираж 630 Подписное
ПНИИПИ Государственного комитета Совета Министров СССР
по делам изобретений и открытий

113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., д. 4/5
Филиал ППП "Патент", г. Ужгород, ул. Проектная, 4